## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出線公開登号 特開2003-33432 (P2003-33432A)

(43)公開日 平成15年2月4日(2003.2.4)

統別記号 500 523 審査部以 存顧2001-222445(P2001-222445) 平成13年7月24日(2001.7.24)	B 0 : 有 (71)	1M 1D 6 7 請求)	71/44 71/68 質の数 2 000116 ルメデ		500 523 (全10頁) 株式会社	
5 2 3 審查請求 存顧2001 - 222445( P2001 - 222445)	B 0 : 有 (71)	1D 6 7 新求》	39/08 71/44 71/68 質の数 2 0001168 旭メデ		5 2 3 (全 10 頁) 株式会社	4D006 4L036 B終資に
審查請求 存顧2001 — 222445( P2001 — 222445)	(71)	7 7 (农龍	71/44 71/68 質の数 2 000116 ルメデ		(全 10 頁) 	41035
有顧2001 - 222445( P2001 - 222445)	(71)	7 7 (农龍	71/44 71/68 質の数 2 000116 ルメデ		株式会社	) 最終責任
有顧2001 - 222445( P2001 - 222445)	(71)	7 收定能	71/68 質の数 2 0001168 胆メデ		株式会社	
有顧2001 - 222445( P2001 - 222445)	(71)	胡求	質の数 2 0001168 胆メデ		株式会社	
有顧2001 - 222445( P2001 - 222445)	(71)		0001168 旭メデ		株式会社	
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •		出願人	旭メデ	17114		Act o action a
平成13年7月24日(2001.7.24)						hate a antist s
平成13年7月24日(2001.7.24)			古古林:	aC ∆barris	errobelstreet data iki iki	patron antible a
					区种田美土代	(m) A 装成 I
<b>!</b>	(72)	死明者	大石	<b>東</b> 彦		
***			高岭県	医岡市	包町4丁月3	400番地の1
			メディ	カル林	式会社内	
	(72)	発明者	花井	替可		
			高崎県	医岡市	祖町4丁月3	400番地の1
			メディン	カル株式	式会社内	
	(74)	代理人	1000908	)41		
***************************************			弁理士	<b>陸</b> 野	消也 (4)	12名)
		:		メディ: (72)発明者 花井 ( 宮崎県) メディ: (74)代理人 1000905	メディカル株 (72)発明者 花井 智司 宮崎県延岡市 メディカル株 (74)代理人 100990941	宮崎県延岡市組町4丁目3 メディカル株式会社内 (74)代理人 100999941

## (54) 【発明の名称】 血液浄化膜

## (52)【要約】

【解決手段】 購孔保持割を含まず、純水の透水量が100mL/(mi-hr-mmHg)以上で、重置平均分于量40,000のボリビニルピロリドンの透過率が75%を超え、且つ牛血般系におけるアルブミンの透過率が0.3%以上である湿潤膜を120℃以下の温度で乾燥することにより得られた膜孔保持剤を含まない乾燥膜であって、購の外表面から内表面緻密層に向かって孔径が連続的に小さくなるスポンジ構造からなり、純水の透水量が10~1000mL/(mi-hr-mmHg)、重置平均分子置40、000のボリビニルビロリドンの透過率が0.3%以下であることを特徴とする中空米状血液浄化膜。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 購孔保持剤を含まず、純水の透水量が1 00mL/(m゚・h r・mmHg)以上で、重置平均。 分子量40,000のポリビニルピロリドンの透過率が 75%を超え、且つ牛血漿系におけるアルブミンの透過 率がり、3%以上である湿潤膜を120℃以下の温度で 乾燥することにより得られた膜孔保持剤を含まない乾燥 膜であって、漿の外表面から内表面緻密層に向かって孔。 径が連続的に小さくなるスポンジ標道からなり、純水の 透水量が10~1000mL/{mi‐hr・mm目. g)、重置平均分子置40、000のポリビニルビロリ ドンの透過率が7.5%以下で、且つ牛血漿系におけるア ルブミンの透過率が(). 3%未満であることを特徴とす。 る中空糸状血液浄化膜。

【請求項2】 嫌の恣出物試験液の喉光度が()、() 4 未 満であり、且つ該落出物試験液中に驥孔保持剤を含まな いことを特徴とする請求項目に記載の血液浄化験。

【請求項3】 ポリスルホン系ポリマーとポリビニルビ ロリドンからなり、膜内表面におけるポリピニルビロリ 請求項1又は2に記載の血液浄化膜。

【請求項4】 水に不溶であるポリビニルピロリドンを 含むことを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の 血液浄化膜。

## 【発明の詳細な説明》

### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、膿からの溶出置が 極めて少なく、血液タンパク質や血小板の付着が少ない。 優れた逐析性能を有する高性能血液浄化膜に関する。

## [0002]

【従来の技術】近年、選択的な透過性を有する鰻を利用 する技術がめざましく進歩し、これまでに気体や液体の 分離フィルター、医療分野における血液透析器、血液流 過器、血液成分選択分離フィルター等の広範な分野での **実用化が進んでいる。** 

【0003】該膜の材料としては、セルロース系(再生 セルロース系、酢酸セルロース系、化学変性セルロース 孫等)、ポリアクリロニトリル系、ポリメチルメタクリ レート系、ポリスルホン系、ポリエグレンピニルアルコ ール系、ポリアミド系等のポリマーが用いられてきた。 【0004】とのうちボリスルホン系ポリマーは、その 熱安定性、耐酸、耐アルカリ性に加え、製膜原液に親永 化剤を添加して製膜することにより、血液適合性が向上 することから、半透膜素材として注目され研究が進めら れてきた。

【0005】一方、膜を接着してモジュールを作製する ためには膜を乾燥させる必要があるが、有機高分子より なる多孔膜、なかでもポリスルホン系等の線水性ポリマ 一からなる透折膜、観外滤過膜は、製膜後に乾燥させる

いる。そのため鱶は鴬に湿潤状態が、水に浸漬させた状 懲で取り扱う必要があった。

【0006】この対策として従来よりとられてきた方法 は、製膜後、乾燥前にグリセリン等の低揮発性有機液体 を多孔膜中の空孔部分に詰めておくことであった。しか しながら、低揮発性有機液体は、一般に高粘度なため、 洗浄除去に時間がかかり、膿をモジュール成型して洗浄 後も微量ではあるが低揮発性有機液体由来の溶出物等

《低簿発性有機液体と化学反応して生成した機々な誘導 10 体)がモジュール對入液中にみられることに翻題があっ

【0007】低輝発性有機液体を用いずに乾燥させる方 法として、特開平6-277470号公銀には、低揮発 性資極液体の代わりに塩化カルシウム等の無機塩を用い る方法が示されているが、洗浄除去する必要性に変わり はない。また、微量であるとしても幾存した無機塩が透 析患者に与える悪影響が危惧される。

【0008】特開平8-52331每公報及び特公平8 -9668号公報には、低揮発性有機液体を用いずに乾 ドンの濃度が30~45重量%であることを特徴とする。20 「燥処理をしたポリビニルビロリドンを含む親水化鱗が開 示されている。血液から血漿成分を分離する性能が記載 されているが、血斑タンパクが透過することから血液透 析性能は示さないことが分かる。さらに、製膜条件が記 載されておらず、順構造音体不明である。また、ポリビ ニルビロリドンを分解・変性させる温度で乾燥している ことから、膜からの溶出物を低減させるという目的にお いては極めて好ましくない製法である。

> 【10009】また、特闘平6-296686号公報には 血液が直接接触する膜内表面でのポリビニルビロリドン 30 の存在率を20~50%程度にした中空糸膜が開示され ている。これは主に血液タンパク、血小板等の付着物を 少なくするための湿潤膜を示すものである。従って、血 液タンパク等が付着しにくいことからろ液速度の経時変 化が起こりにくいことは示されているが、アルブミンの。 透過性が低い等の透析性能についての記載は一切ない。

> 【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、膜か ちの溶出量が極めて少なく、血液タンパク質や血小板の 付着が少ない優れた透析性能を有する高性能血液浄化膜 40 を提供することにある。

## [0011]

[0010]

【課題を解決するための手段】以上の如くモジュールか ちの溶出物の原因となる擴孔保持剤を用いずに乾燥した 透析性能を有する血液浄化機はこれまでなかった。その。 原因は、膜孔保持剤を用いずに乾燥させると、湿潤状態 とは全く異なった低性能の襞となることであった。すな わち、膜孔保持剤は乾燥による膜の性能低下を防ぐもの であり、膜孔保持剤を用いなければ透水量が得られない。 程度まで極端に遠水性能が低下してしまうことから、透 と乾燥前に比べ若しく透水量が低下することが知られて「50」析性能を有する膜を製造する方法において膜孔保持剤を

翔いずに乾燥させることは従来あり得なかった。そこ で、本発明者等は、あらかじめ目標とする铨能よりも高 透水量で大孔径である特定の性能を育する湿潤膜を作製 しておき、これを乾燥・収縮させて目標の性能を有する 膜を製造するというこれまでにない。誰も思いつかなか った発想に基づき鋭意研究を進めた結果、溶出物が極め て少なく、血液タンパクや血小板の付着が少ない選択透 過性に優れた選託性能を有する膜を得ることができ本発 明に至ったものである。

【0012】すなわち本発明は、(1)腹孔保持剤を含 16 まず、総水の退水置が100mL/(m'・hr・mm 員8)以上で、重置平均分子置40、000のポリビニ ルピロリドンの透過率が7.5%を超え、且つ準面競系に おけるアルブミンの透過率が()、3%以上である湿潤膜 を120℃以下の温度で乾燥することにより得られた膜 孔保持剤を含まない乾燥膜であって、膜の外表面から内 表面緻密層に向かって孔径が連続的に小さくなるスポン ジ講道からなり、終水の遠水置が10~1000mL/ (m'-hr-mmHg)、重量平均分子量40,00 ①のポリビニルビロリドンの透過率が7.5%以下で、且 2G つ牛血漿系におけるアルブミンの透過率が()、3%未満 であることを特徴とする中空糸状血液浄化膜、(2)膜 の溶出物試験液の吸光度がり、0.4未満であり、且つ該 試験液中に膜孔保持剤を含まないことを特徴とする上記 (1) に記載の血液浄化機。(3) ポリスルホン系ポリ マーとボリビニルビロリドンからなり、膜内裏面におけ るポリビニルビロリドンの濃度が30~45重量%であ ることを特徴とする上記(1)又は(2)に記載の血液 斧化膜、さらに、(4)水に不溶であるボリビニルビロ 載の血液浄化膜。に関するものである。

#### $\{00131$

【発明の実施の形態】以下に、本発明の中空糸状血液浄 化鱗(以下単に「膜」又は「中空糸状鱗」ともいろ)の 構成について説明する。本発明の膜は、膜孔保持剤を含 まない乾燥膜であって、膜の外表面から内表面緻密層に 向かって孔径が連続的に小さくなるスポンジ構造である。 ことを特徴とする。

【0014】本発明の重空糸状膜は、膿の一方の表面か ら他方の表面まで、例えば内表面から外表面まで、一体 40 的に連続した構造からなっている。膜の外裏面から内裏 面緻密層までの間、すなわち膜内部は、細目の大きさ (孔)が10μm以下の線目構造からなっており。か つ、大きさが10ヵmを超えるボイド(ボリマーの欠損 部位、巨大空孔)を含まない。この構造を、本発明では スポンジ構造という。本発明において、緻密層とは腹厚 方向の衡面において膜を構成するポリマーの空隙部分す なわち孔が小さく、膜の分画性能に寄与する壁である。 【0015】膜内部の綱目構造の孔は、膜の長さ方向に

層に向かってその孔径が連続的に小さくなる傾斜構造を 有する。すなわち、中空糸状膜の長さ方向にのびる中心 軸を同心とするいくつかの円筒状の面を考える場合、そ れぞれの面の孔の平均孔径は、膜の外表面から内表面総 **密層に近づくにつれて連続的に小さくなっている。膜内** 表面側に血液を接触させる場合、膜の外表面から内表面 緻密層に向かって孔径が連続的に小さくなる頼料構造で なければシャープな分画性能を有することは不可能であ

【0016】本発明でいう驥孔保持剤とは、乾燥時の性 能低下を防ぐために乾燥前までの製造過程で膜中の整孔 部分に詰めておく物質である。順孔保持剤を含んだ溶液 に湿潤膜を浸漬することによって膜中の空孔部分に該保 特剤を詰めることが可能である。乾燥後も膜孔保持剤を 洗浄・除去さえすれば、購孔保持剤の効果により湿満膜 と同等の透水量、独止率等の性能を保持することが可能 である。しかしながら、驥孔保持剤が驥中及び/又はモ ジェール封入液中に微量に存在することにより、膜孔保 持剤との化学反応により生成した様々な誘導体を問題視 する報告があり、本発明の職はこの購孔保持剤を製造工 程で使用していないことから、膜孔保持剤由来の溶出物 は存在しない。

【りり17】従って、本発明の膜の溶出物試験液の吸光 度はり、04未満であり、且つ該試験液中に膜孔保持剤 を含まない。ことで、溶出物試験液とは、人工腎臓装置 承認基準に基づき調整したものであり、2 cmに切断し た乾燥中空糸状膜1.5gと注射用蒸留水150mLを 日本薬周方の注射用ガラス容器試験のアルカリ溶出試験 に適合するガラス容器に入れ、70±5℃で1時間加速 リドンを含むことを特徴とする上記(1)~(3)に記 30 し、冷却後膜を取り除いた後葉鑑水を加えて150mL としたものを意味する。厥光度は220~350ヵmで の最大吸収波長を示す波長にて紫外吸収スペクトルで測 定する。人工腎臓装置季認益準では吸光度を 0. 1以下 にすることが定められているが、本発明の膜は横孔保持 剤を保持しないことからり、04未満を達成することが 可能である。また、膜孔保持剤の有無については、該試 験液を濃縮又は水分除去したものをガスクロマトグラフ ィー、液体クロマトグラフィー、示差屈折計、紫外分光。 光度計、赤外線吸光光度法、核磁気共鳴分光法、及び元 素分析等の公知の方法により測定することにより検知可 能である。また、膜中に膜孔保持剤を含むか否かについ てもこれらの測定方法により検知可能である。

【0018】膜孔保持剤としては、エチレングリコー ル、プロピレングリコール、トリメチレングリコール、 2-ブチレングリコール、1、3-ブチレングリコ ール、2 ープチンー1,4 ージオール、2 ーメチルー 2、4-ベンタジオール、2-エチル-1、3-ヘキサ ンジオール、グリセリン、テトラエチレングリコール、 ポリエチレングリコール200、ポリエチレングリコー 対して垂直な断面において、腹の外表面から内表面縁密 50 ル300、ポリエチレングリコール400等のグリコー

ル系又はグリセロール系化合物及び蒸鑑脂肪酸エステル 等の有級化合物および塩化カルシウム、炭酸ナトリウ ム、酢酸ナトリウム、硫酸マグネシウム、硫酸ナトリウ ム、塩化亜鉛等の無線塩を挙げることができる。

【0019】本発明の膜は、ポリスルホン系ポリマーと ポリビニルピロリドンからなり、膜内表面におけるポリ ビニルピロリドンの濃度が30~45重量%である。膜 の血液適合性に重要な因子は、血液が接する膜内表面の 親水性であり、ポリビニルピロリドン(以下単に「PV 表面のPVP遺底が重要である。膜内表面のPVP濃度 が低すぎると購内表面が疎水性を示し、血漿タンパク質※

$$-O - A r - C \{CH_1\}_{1} - A r - O - A r - SO_{1} - A r -$$

$$-O - A r - SO_{1} - A r -$$
(1)

【OO21】鱗内霰面のPVP濃度は、エックス線光量 子スペクトル (X-ray Photoelectro n spectroscopy、以下XPS)によって 決定される。すなわち、顕内表面のXPSの測定は、試 料を両面テープ上に並べた後、カッターで繊維軸方向に 切開し、膜の内側が表になるように押し広げた後、運営 20 きる。 の方法で測定する。すなわち、Cls.Ols.Nl ※

> (3)

ここで、C、: 窒素原子濃度(%)

C2: イオウ原子滅度(%)

M.: PVPの繰り返しユニットの分子費 (111)

M<sub>2</sub>:ポリスルボン系ポリマーの繰り返しユニットの分 子堂 (442)

【0022】また、本発明の膜は、純水の透水量が10 ~1000mL/(m'·hr·mmHg)であり、多 くの場合15~1000mL/(m'-hr・mmH g) である。10mL/(m'・h r・mmHg) 未満 では、透析時の除水能力に劣るために好ましくない。こ れば、本発明の襞が乾燥膜であっても良好な透水性能を 有することを示すものである。また、純粋の透水量が1 0~1000mL/(m'·hr·mmHg)を超える と、アルブミンの透過率をり、3%未満にすることが選 難になる傾向にあり好ましくない。

【0023】最近の血液透析療法では、透析アミロイド 病状の改善のために原因物質とされている82-ミクロ グロブリン(分子費:11、800)を十分に退避させ★40

【0025】また、総水の選水畳が10mL/(m<sup>1</sup>・ **hr・mm目g)以上の膜においては、ポリビニルピロ** リドンの透過率(A(%))と82-ミクログロブリン のクリアランス(B(mL/分))とには下記の式

(5) に示す一次関数的な钼関関係が存在する。 クリア☆

$$B(mL/\Re) = 0.636A + 29.99$$

【0026】ととで、82-ミクログロブリンのクリア ランスは、1. 5 m<sup>\*</sup>の有効膜面積のモジュールに、血。 液流量200mL/分(膜内表面側)。透析液流量50 50 ミクログロブリンのクリアランスは、過折患者の体力や

ち、鰻の血液適合性不良となる。逆に鰻内表面のPVP 濃度が高すぎると、PVPの血液系への溶出量が増加し 本発明の目的や用途にとっては好ましくない結果を与え る。従って、本発明での購内表面のPVPの濃度は、3 0~45%の範囲であり、好ましくは33~40%であ న. 【0020】本発明で用いられるポリスルホン系ポリマ

\*が吸着しやすく、血液の凝固も起こりやすい。すなわ

ーとしては、下記の式(1)、または式(2)で示され P」ともいう)を含有するポリスルホン系膜では、膜内 10 る繰り返し単位を有するものが挙げられる。なお、式中 のArはパラ位での2體操のフェニル基を示し、重合度 や分子登については特に限定しない。

> 感度係数を用いて鑑定の表面濃度(窒素原子濃度)とイ オウの表面濃度(イオウ原子濃度)から求めた濃度をい うものであり、ポリスルホン系ポリマーが(1)式の櫓 進であるときには(3)式により計算で求めることがで

※ s. \$2 p スペクトルの面積強度から、装置付疑の相対

★るが、アルブミン(分子量:67,000)はほとんど 透過させない分画性を有する膜が求められており、本発 明の膜は、牛血漿アルブミンの透過率が0.3%以下で ある。アルブミンの透過率が①、3%を超えるととは体 内に有効なアルブミンを大きく損失することを意味する ことから血液透析膜としては好きしくない。

【0024】牛血漿アルブミンの透過率は、以下のよう 30 な方法で測定することが可能である。まず、長さ20c mの中空糸状験を100本束ねて小型モジュールを作製 する。このモジュールに37°Cに加盟したヘパリン添加 牛血殻(ヘパリン500010/1、タンパク濃度6. ○ g / d L (デシリットル))を膜内表面側に線速1. 0 c m/秒で通過させ、モジュールの入り圧と出圧の平 均圧力50mmHgにて60分間限外濾過を行う。得ら れた濾液と元液の濃度の測定は、紫外分光光度計により 280 nmの波長にて測定し、下記の式 (4) に代入し て透過率を算出する。

☆ランス評価には1.5 miの有効膜面積を育する透析化 檬のモジュールに成形・鵤工することが必要であるが、 |本評価方法では簡易的に測定可能であり、クリアランス| を容易に推測することが可能である。

① m L / 分(膜外表面側)の条件下で日本人工臓器学会 の性能評価基準に従い遂祈測定したものである。82-

(5)

ルビロリドンの溶解に用いられる溶剤は、これら両方を 共に溶解するものであり、 N-メチル-2 -ピロリド ン、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージメチル

アセトアミド等である。

病状及び病状の進行度に合わせて様々なものが要求され ているが、ポリビニルピロリドンの透過率が7.5%を超 えるとアルブミンの透過率が0.3%を超えてしまうこ とから、ポリビニルピロリドンの透過率は7.5%以下で あることが必要である。

【0031】製膜原液中のボリマー遺療は、製膜可能 で、かつ得られた膜が膜としての性能を有するような滤 度の範囲であれば特に制限されず、5~35重量%、好 ましくは10~30重置%である。高い透水性能を達成 するためには、ポリマー濃度は低い方がよく、10~2 5重量%が好ましい。

【0027】ポリビニルピロリドンの透過率は、濾過す る水溶液を3重量%のボリビニルピロリドン(BASF 社製 K30、重置平均分子置40、000)のリン酸 バッファー(0.15mol/リットル、p員7.4) 水溶液にして、モジュールの入り圧と出圧の平均圧力を 10 200mmHgにした以外は、牛血量アルブミンの透過 率の測定と同様な操作を行うことにより求められる。

【0032】さらに重要なことはボリビニルビロリドン の添加置であり、ポリマーに対するポリビニルビロリド ンの混雑比率が27重置%以下、好ましくは18~27 重量%、さちに好ましくは20~27重置%である。ボ リマーに対するポリビニルビロリドンの混和比率が2.7 重量%を超えると溶出量が増える傾向にあり、また18 重量%未満では鱗内表面のPVP張度が低下し、患者の 血液中の白血球流度が急激に低下するロイコペニア症状 が観察されるため好ましくない。また、原液粘度、溶解 状態を制御する目的で、水、貧溶剤等の第4成分を添加 することも可能であり、その種類、添加量は組合せによ り隨時行えばよい。

【①①28】以下、本発明膜の製造方法の代表例につい て述べる。本発明の膜は、高透水量で大きな孔径の混雑 顧をあらかじめ製造しておき、脱溶剤後、乾燥すること により該湿潤暖の孔径を収縮させ、さらに膜中のPVP の一部を水に不溶化することにより湿潤膜より乳径を収 縮させて製造される。この湿潤膜は、ポリスルボン系ボ リマー(以下単に「ポリマー」という)、ポリビニルビ ロリドン、及び溶剤からなる製膜原液を、内部液ととも 20 に2重環状ノズルから駐出させ、エアギャップを通過さ せた後、凝固浴で凝固させる製造方法において、内部液 にポリマーの溶剤の水溶液を用いることにより製造可能 である。内部液は、膜の中空部と内表面を形成させるも のであるが、内表面の孔径は、内部液中の溶剤濃度に比 例して大きくなることが判っている。本発明では、湿潤 膜を乾燥収縮させることにより目標の性能の透析機が得 られることから、内部液中の溶剤濃度を、目標とする透 析性能を有する湿漪膜を製造する時に比べて、高速度に する必要がある。

【0033】また、エアギャップとは、ノズルと凝固浴 との間の隙間を意味する。本発明の競を得るには紡速 (m/分)に対するエアギャップ(m)の比率が極めて 重要である。何故ならば本発明の膜構造は、内部液中の 非溶剤が製膜原液と接触するによって該製膜原液の内表 面部位側から外表面部位側へと経時的に相分離が誘発さ れ、さらに該製膜原液が凝固浴に入るまでの間に襲内表 39 面部位から外表面部位までの相分離が完了しなければ、 得られないからである。

【0029】また、本発明において、高透水で大きな孔 径の湿濁膜とは透水量が100mL/(mi・h r・m mHg)以上であって、重量平均分子量40,000の ポリビニルポロリドンの透過率が7.5%を超え、且つ牛 血漿系におけるアルブミンの透過率がり、3%以上であ る性能の湿潤膜を意味する。ボリビニルビロリドンは高 分子量のものほど膜への親水化効果が高いため、高分子 畳のものほど少量で十分な効果が発揮できる。よって、 |本発明においては重置平均分子置900,000以上の ボリビニルピロリドンを使用することが好ましい。90 40 ない。 ()、()()()より小さい重量平均分子量を有するポリビニ ルビロリドンを用いて腹への親水化効果を付与するため には大量のボリビニルピロリトンを膜中に残存させる必 **嬰があるが、このために襞からの窓出物が増加すること** になる。また、逆に恣出物を下げるために900、00 りより小さい重量平均分子量のボリビニルピロリドンの 膜中での残存量を少なくすると親水化効果が不十分とな ってしまい、その結果血液透析を行ったとき濾過速度の 経時的低下をきたし十分な効果を発揮できない。

【0034】紡塾に対するエアギャップの比率は、0. ①10~0.1m/(m/分)であることが好ましく、 さらに好ましくぼり、010~0.05m/(m/分) である。紡速に対するエアギャップの比率が0.010 m/(m/分)未満では、本発明の構造と経能を育する 膜を得ることが難して、0.1m/(m/分)を超える 比率では、膜へのテンションが高いことからエアギャッ ブ部で膜切れを多発し製造しにくい傾向にあり好ましく

【0030】また、ポリスルホン孫ポリマーとポリビニ 50 エタノール等のアルコール類;エーテル類;n-ヘキサ

【0035】ここで、紡速とはノズルから内部渡ととも に吐出した製漿原液がエアギャップを通過して凝固浴に て疑園した膜が巻き取られる中空糸状膜の一連の製造工 程において、該工程中に延伸操作が無い時の巻き取り速 度を意味する。また、エアギャップを円筒状の筒などで **翻み、一定の温度と湿度を育する気体を一定の流量でこ** のエアギャップに確すと、より安定した状態で中空糸状 膜を製造することができる。

【0036】凝園浴としては、例えば水;メタノール、

ン。 α ーヘブタン等の脂肪族炭化水素類などポリマーを 溶解しない液体が用いられるが、水が好ましい。また、 経国浴にポリマーを溶解する溶剤を若干添加することに より凝固速度をコントロールすることも可能である。凝 圏浴の温度は、−30~90℃、好ましくは0~90 ℃、さらに好ましくは0~80℃である。凝固浴の温度 が90℃を超えたり、−30℃未満であると、凝固浴中 の中空糸状膜の表面状態が安定しにくい。

【りり37】また、脱溶剤洗浄後の乾燥は、ポリビニル ピロリドンを変性又は分解しない方法であれば良く、特 10 に限定されない。但し、乾燥温度は、120℃以下であ ることが好ましく、さらに好ましくは100℃以下であ る。120℃を超えるとポリビエルビロリドンが変性お よび分解するために、膜孔保持剤を用いなくても得られ た乾燥膜からの溶出置が増えることから好ましくない。 【りり38】さらに、乾燥後の膜に電子線及びヶ線等の 放射線を照射することにより、膜中のPVPの一部を水 に不溶化できることから、臓からの溶出量をより低減す ることが可能である。放射線の照射は、モジュール化前 又はモジュール化後のどちらでも良い。また、驥中の全 26 PVPを不溶化してしまうと、溶出量をより低減できる 一方で、透析時にロイコベニア症状が観察されることか ち好ましくない。

【10039】本発明でいう水に不溶であるPVPとは、 膜中の全PVP屋から水に可溶であるPVP畳を差し引 いたものである。順中の全PVP置は、窒素及びイオウ の元素分析により容易に算出することができる。

【0040】また、水に可溶であるPVP登は、以下の 方法により求めることができる。膜をN-メチル-2-ピロリドンで完全に溶解した後、得られたポリマー溶液 30 に水を添加してポリスルボン系ポリマーを完全に沈殿さ せる。さらに該ポリマー溶液を静置した後、上澄み液中 のPVP畳を液体クロマトグラフィーで定置することに より水に可溶であるPVPを定置することができる。

【0041】以下にこの発明の真施倒を示すが、本発明 は、これに限定されるものではない。

《血小板粘着量の測定》膜への血小板粘着量の測定は、 以下の操作手順で行った。長さ15cmの中空糸状腺を 10本束ねて小型モジュールを作製し、該モジェールに ヘバリン添加ヒト新鮮血を線速1.0 cm/秒にて15 分間通過させ、続いて生理食塩水を1分間通過させた。 次に中空糸状績を5mm間隔程度に細断し、0.5%ポ リエチレングリコールアルキルフェニルエーテル(和光 |絶薬社製商品名トリトンX-100)を含む生理負塩水 中で超音波照射して膜裏面に粘着した血小板から放出さ れる乳酸脱水素酵素(以下、「LDH」という)を定置 することにより頭面論 (内表面換算) 当たりのしDH活 姓として算出した。酵素活性の測定はLDHモノテスト キット (ベーリンガー・マンハイム・由之内社製)を使 用した。なお、陽性対照としてPVPを含有しない膜

(ア線照射前の実施例1の變を有効塩素濃度1500p pmの次亜塩素酸ナトリウムに2日間浸漬した後。エタ ノールに1日間浸漬することにより得られたもの)を用 い、試験品と同時に比較した。

【0042】(血漿タンパク質吸者量)膜への血漿タン バク質吸着量は、観外濾過時間を240分にした以外は アルプミンの選選率測定と同様な操作を行った後、生理 食塩水で1分間洗浄した。次に中空糸状膜を5mm間隔 程度に細断し、1.0%ラウリル酸ナトリウムを含む生 理食塩水中で摂拌して抽出した血漿タンパク質を定置す ることにより膜重置当たりのタンパク貿吸者置として真 出した。タンパク質濃度はBCAプロテインアッセイ (ビアース試製)を使用した。なお、陽性対照としてP VPを含有しない膜(ヶ線照射前の実施例)の膜を有効 塩素濃度1500ppmの次亜塩素酸ナトリウムに2日 間浸漬した後、エタノールに1日間浸漬することにより 得られたもの)を用い、試験品と同時に比較した。

[0043]

【実施例1】ポリスルホン(Amoco Engine ering Polymers社製P-1700)1 8. 0重量%、ポリビニルピロリドン(BASF社製 K90、重置平均分子置1、200、000)4.3重 置%を、N, Nージメチルアセトアミド77、7重置% に溶解して均一な溶液とした。ここで、製膜原液中のボ リスルホンに対するポリビニルピロリドンの復和比率は 23. 9重量%であった。この製膜原液を60℃に保 ち、N、Nージメチルアセトアミド30重置%と水70 重量%の混合溶液からなる内部液とともに、紡田(2章 環状ノズル (). 1mm‐0. 2mm‐0. 3mm) か ち吐出させ、0.96mのエアギャップを通過させて7 5°Cの水からなる経圏浴へ浸漬した。この時、紡口から 疑固治までを再筒状の筒で囲み、筒の中に水蒸気を含ん だ窒素ガスを流しながら、闇の中の湿度を5.4、5%。 温度を5.1 Cにコントロールした。紡遠は、8.0 m/分 に固定した。ここで、紡速に対するエアギャップの比率 は、0.012m/(m/分)であった。ここで得られ た湿潤膜の透水量、アルブミン透過率。PVP透過率は 表しに示すとおりであった。

【りり44】巻き取った糸束を切断後、束の切断面上方 46 から80℃の熱水シャワーを2時間かけて洗浄すること により膜中の懸溶剤を除去した。この膜をさらに87℃ の熱風で7時間乾燥することにより含水量が1%未満の 乾燥漿を得た。さらに、得られた乾燥膜に2.5Mga dの主線を照射することにより膜中のPVPの一部を不 溶化した。この瞬は、膜内部に大きさが10ヵmを超え るポリマーの欠損部位を含まず、膜の外表面から内表面 徽密層に向かって孔径が連続的に小さくなるスポンジ機 造であった。また、内裏面綴絃圏の厚さは10 mm程度 であった。この乾燥膜の性能を衰しに示す。

59 【0045】との膜を有効遮過面積 1. 5 m のモジュ

ールにして82-ミクログロブリンのクリアランスを実 測したところ、32mL/分で有ることが分かり、PV Pの遠逸率を式(5)に代入して算出したクリアランス 32.5mL/分と同等であることが明らかとなった。 さらに、該モジュールにて尿素、ビタミンB12の透過 測定を行ったところ、尿素のクリアランスと透過率はそ れぞれ185mL/分、83%であった。また、ビタミ ンB12については同様に95mL/分、48%であっ た。測定は、

11

VP菫の62%が、水に不溶であった。

【0046】驥の溶出物試験をした結集、溶出物試験液 の吸光度は()、() 4以下であった。また、膜孔保持剤を 用いていないととから溶出物試験液中に膜孔保持剤は含 まれて無かった。さらに、この膜は陽性対照膜に比べ て、血小板粘着量が低く(陽低対照膜43、40n+t /m²)、且つ血漿タンパク質の鮎者置も低いことが明。 らかとなった(陽性対照膜62.5mg/g)。以上に 挙げた性能から、この膜は、膜からの溶出置が極めて少 ろかとなった。また、アルブミンの透過率が少なく<br/>
8.2 ーミクログロブリンのクリアランスにも優れるととから 透析性能にも優れた膜であることが分かった。

## [0047]

【実施例2】製礦原液中のポリビニルビロリドンを4重 置%、N、N − ジメチルアセトアミドを78重量%とし た以外は、実施例1と同様な操作を行った。この時の製 膜原液中のポリスルホンに対するポリビニルピロリドン の混和比率は22.2重量%であった。この膜の性能を 乾燥前の湿潤膜の性能とともに表しに示す。この膜は、 膜からの溶出量が極めて少なく、血液タンパク質や血小 板の付着が少ないことが明らかとなった。また、アルブ ミンの透過率が少なく、且つ82-ミクログロブリンの クリアランスにも優れることが示唆されたことから透析 性能にも優れた膜であることが分かった。

## [0048]

【実施例3】製膜原液中のポリビニルピロリドンを4. 8重量%、N、N-ジメチルアセトアミドを77.2章 置%とした以外は、実施例1と同様な操作を行った。こ の時の製膜原液中のボリスルホンに対するボリビニルビ 40 ロリドンの混和比率は26.7重置%であった。この膜 の性能を乾燥前の湿濁膜の性能とともに表しに示す。こ の膜は、膜からの溶出置が極めて少なく、血液タンパク 質や血小板の付着が少ないことが明らかとなった。ま た。アルブミンの透過率が少なく、且つ82-ミクログ ロブリンのクリアランスにも優れることが示唆されたと とから透析性能にも優れた膜であることが分かった。 [0049]

【実施例4】内部液にN、Nージメチルアセトアミド5

は、実施例3と同様な操作を行った。この膜の性能を乾 燥前の湿潤膜の性能とともに表1に示す。この鱗は、膜 からの溶出量が極めて少なく、血液タンパク質や血小板 の付着が少ないことが明らかとなった。また、アルブミ ンの透過率が少なく、且つ82-ミクログロブリンのク リアランスにも優れることが示唆されたことから遠析性 能にも優れた鰻であることが分かった。

#### [0050]

【比較例1】 ア線照射しない以外は、実施例1と同様な 【0026】と同様な方法で行った。また、膜中の全P 10 操作を行った。この結果を表2に示す。PVPの溶出の ため溶出試験液の吸光度がり、04を超えることが明ら かとなった。

## [0051]

【比較例2】製膜原液中のポリビニルビロリドンを5. ○重量%、N、N-ジメチルアセトアミドを7?。○豊 登%とした以外は、実施例1と同様な操作を行った。こ の時の製膜原液中のボリスルホンに対するボリビニルビ ロリドンの混和比率は27.8重置%であった。との膜 の性能を表2に示す。製膜原液中のボリスルホンに対す なく、血液タンパク質や血小板の付着が少ないことが明 20 るポリビニルビロリドンの混和比率が27重置%を超え ているので、溶出量、膜内表面PVP濃度が増加してい る。

## [0052]

【比較例3】製膜原液中のポリビニルビロリドンを3. 6 重量%、N、Nージメラルアセトアミドを78、4 章 置%とした以外は、実施側1と同様な操作を行った。こ の時の製膜原液中のボリスルホンに対するボリビエルビ ロリドンの混和比率は20、0重置%であった。との順 の性能を表2に示す。膜内表面のPVP量が30%を下 30 回っていることが明らかとなった。

## [0053]

【比較例4】内部液にN、N-ジメチルアセトアミド6 ()重量%と水4()重置%からなる混和溶液を用いた以外 は、実施例3と同様な操作を行った。この膜の性能を表 2に示す。この膜は、アルブミンの透過率が0.3%を 超えており、またPVPの透過率も75%を超える性能 であった。

#### [0.054]

【比較例5】内部液にN、Nージメチルアセトアミド 』 ①重量%と水90重置%からなる渡和溶液を用いた以外 は、実施例1と同様な操作を行った。この鎖の性能を衰 2に示す。総水の透水量が 1 () mL/(m<sup>1</sup>・hr-m mHg)を下回る性能であった。

#### 100551

【比較例6】乾燥温度を170°Cにした以外は、実施例 1と同様な操作を行った。との膜の性能を装2に示す。 この瞬は、順中の全てのPVPが水に不溶であった。こ の膜を有効る過面論 1.5 m\*のモジュールにして

【0026】に示した方法で臨床血液評価したととろ、 2重量%と水48重置%からなる複和溶液を用いた以外 50 逐折患者の白血球数が一時的に低下するロイコベニア症

14

状が観察された。 【0056】

# \*【表1】 \*

*						
	实施例1	実施例2	異数例3	奥盛例4		
<b>陝内铩(μ m)</b>	195	201	190	193		
图外径(;; m)	280	288	282	284		
资水量(ml./(m²· br·mmHg))	20	8 1	25	890		
アルプミンの 透遍準 (%)	a. 01 以下	0. 0 I 以下	0. 01 以下	0.25		
PVPの 透過率(%)	4	4	5	7.2		
頭内表面 PVP 換度(調量%)	85	30	4.4	36		
水に不溶である PVP の有無	有り	有り	群り	有り		
榕出物試験段の 吸光度	0.022	0.020	0.035	0. 023		
溶出物試験統中 の顕孔保新剤の 有無	無し	振し	無し	無し		
血小板粘着量 (LDH-Unit/m³)	15. 5	17, 5	4. 2	13.8		
血原タンパク質 投管量 (mg/g)	2. 1	ზ. 5	1.8	2. 0		
乾燥前湿潤硬の 遊水量(mL/m²・ hr·mmHg))	190	170	260	3100		
乾燥前蔵瀬膜の アルブミンの 透過率 (%)	0. 32	0.34	0, 85	0.51		
記録前経過版の PVPの ※WW (%)	77	84	84	99		

[0057]

## ※ ※【表2】

	北較例1	比較例2	比較相多	<b>統執5</b> (4	北較保5	比較明8
	traxed 1	ICIDON I Z	H-BOART	A. 61014	TERKOR S	ALKNIO.
膜内径(pm)	185	200	199	196	200	391
98件经(201)	290	293	290	297	291	276
造水量(mL/tm²· br·pmHg))	20	35	15	970	8	15
アルグミンの	0. 01	0, 01	0.01	G, 37		
建造準 (%)	U. U.I 以下	U. UI AT	以下 [以下	V. 37	0, 01 以下	0.01 以下
PVPの 誘議事(%)	4	5	4	79	ð	4
短線子(M) 関約数据 PVP 28	8.8	4.7	28	33	34	3 ts .
度(企業%)	0.5	4	z s	33	त∗ः	36
水に不終である PVPの有機	無し	र्स है	おり	有り	石り	有り
辞却物試験級の	0.044	0.049	0.018	0. 021	0. 020	0.021
<b>委光度</b>						
<b>溶出物的映象中</b>	無し	促し	dat a	<i>~</i> .	A 1	150
の無孔保護剤の 複無	9π.υ	xe.c	無し	領し	強し	<b>採</b> し.
血小板林蓉量	15. 5	3.8	<u>Σ</u> Ω. 6	15.0	15.1	16.8
(LDH-Unitim*)						
血漿タンパク質 没術量 (maf s)	2. 1	1, 1	5, 8	2. 8	3. 1	3. G
乾燥製作潤度の	190	810	180	8600	76	190
現本書の了か。						
hr-mailigi)						
必要的組織限の	0. 32	0.88	0.81	0.62	0.18	0. 32
アルブミンの 登追率 (%)						
の製物の機能の	7.7	8.3	7.6	100	6.2	77
PVP 0		33	'	1,00	"	''
<b>测量器 (%)</b>						

15

[0058]

【発明の効果】本発明の機は、膜からの溶出置が極めて 少なく、血液タンパク質や血小板の付着が少ない優れた\* \* 選術性能を有することから医薬用途、医療用途、及び一般工業用途に用いることができる。

#### 【手統鑄正書】

【總出日】平成14年1月10日(2002.1.1 6)

【手続請正 】]

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【講求項1】 購孔保持剤を含まず 純水の透水量が1 00mL/(mi・h r・mmHg)以上で、重置平均。 分子墨40,000のポリビニルピロリドンの透過率が 75%を超え、且つ牛血漿系におけるアルブミンの透過 率がり、3%以上である。ポリスルホン系ポリマーとポ リビニルビロリドンからなる湿漉漉を、120°C以下の 温度で乾燥することにより得られた購孔保持剤を含まな い乾燥膜であって、(a) 膜の外表面から内表面緻密 層に向かって孔径が連続的に小さくなるスポンジ構造か ろなり、(b) 総水の透水量が10~1000mL/ (m'-hr-mmHg)、(c) 置置平均分子置4 (1) (1) (1) のポリビニルビロリドンの透過率が25%以 下、(d) 牛血漿系におけるアルブミンの透過率が ①. 3%未満であり、(e) 膜の溶出物試験液の吸光 度がり、04未満であり、溶出物試験液中に膜孔保持剤 を含まず、且つ( ) ポリスルホン系ポリマーとポリ ビニルピロリドンからなり、膜内表面におけるポリビニ ルビロリドンの強度が30~45重量%であることを符 徴とする中空糸状血液浄化膜。

【請求項2】 水に不溶であるポリビニルビロリドンを※

※含むことを特徴とする請求順1に記載の血液浄化膜。

【手続錆正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0012

【補正方法】変更

【補正内容】

【0012】すなわち本発明は、(1)膜孔保持剤を含 まず、純水の選水量が100mL/(m'・hr・mm Hg)以上で、重置平均分子置40、000のポリビニ ルピロリドンの透過率が7.5%を超え、且つ牛血線系に おけるアルブミンの透過率が0.3%以上である。ボリ スルホン系ポリマーとポリピニルピロリドンからなる塩 瀬膜を、120℃以下の温度で乾燥することにより得ら れた購孔保持剤を含まない乾燥膜であって、(a) 膜 の外表面から内表面緻密層に向かって孔径が連続的に小 さくなるスポンジ構造からなり、(b) 純水の透水費 が10~1000mL/(m\*·hr·mmHg)、 (c) 重置平均分子置40,000のポリビニルビロ リドンの透過率が7.5%以下、<u>(d)</u> 牛血漿系におけ るアルブミンの透過率が0.3%未満であり、(e) 膜の溶出物試験液の吸光度が0、04未満であり、溶出 修試験液中に膜孔保持剤を含まず、且つ(f) ポリス ルボン系ポリマーとポリビニルピロリドンからなり、膜 内表面におけるボリビニルビロリドンの滅度が30~4 5重量%であることを特徴とする中空系状血液浄化膜、 及び(2)水に不溶であるポリビニルビロリドンを含む ことを特徴とする上記(1)の血液浄化膜、に関するも のである。

フロントページの続き

(51) Int.Cl.'
// D01F 6/76

識別記号

FI D01F 6/76 j-17-1, (泰棻)

ñ

Fターム(参考) 4C077 AA05 8801 KK11 KK13 KK21

LL05 LL12 LL14 LL17 NN05

PP15 PP18

#0006 GA06 GA07 GA13 MA01 MA25

NA28 MB02 MB06 MB09 MB20

MC4GX MC62X NAGS NA16

NA40 NA42 NA54 NA53 NA54

NA75 PA01 PB09 PB52 PC47

4L035 AA09 BB04 BB11 B815 B817

CC26 DD03 DD07 FF01 MF01